

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Burcau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: C08B 37/16, A61K 47/48

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 95/19994

(43) Date de publication internationale:

27 juillet 1995 (27.07.95)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR95/00075

(22) Date de dépôt international:

24 janvier 1995 (24.01.95)

(30) Données relatives à la priorité:

94/00778

25 janvier 1994 (25.01.94)

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): COMMIS-SARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31-33, ruc de la Fédération, F-75008 Paris (FR). CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cédex 16 (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DEFAYE, Jacques [FR/FR]; 202, chemin du Vercors, F-38330 Saint-Ismier (FR). PERLI, Bruno [FR/FR]; 7, rue Auguste-Bernard, F-78320 La Verrière (FR). GADELLE, Andrée [FR/FR]; 23, hameau Fleuri, F-38330 Montbonnot (FR). DESCAMPS, Valérie [FR/FR]; Les Guichards, F-38410 Vaulnaveys-le-Haut (FR). COSTE SARGUET, Annie [FR/FR]; 86, rue de Belfort, F-25000 Besançon (FR).
- (74) Mandataire: BREVATOME; 25, rue de Ponthieu, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

- (54) Title: METHOD FOR SOLUBILISING ANTITUMORAL AGENTS FROM THE TAXOL FAMILY IN AN AQUEOUS MEDIUM, AND BRANCHED CYCLODEXTRINS THEREFOR
- (54) Titre: PROCEDE DE SOLUBILISATION DANS UN MILIEU AQUEUX D'AGENTS ANTITUMORAUX DE LA FAMILLE DU TAXOL, ET CYCLODEXTRINES RAMIFIEES UTILISABLES POUR CETTE SOLUBILISATION

(57) Abstract

A method for solubilising antitumoral agents from the taxol family in an aqueous medium, and branched cyclodextrins therefor. According to the method, the antitumoral agent is combined with a branched cyclodextrin of formula (I), wherein n is 6, 7 or 8 and R1 is OH or SR², where R² is preferably an α -maltosyl or β -maltosyl group, and at least one R1 is SR2.

(57) Abrégé

L'invention concerne un procédé de solubilisation dans un milieu aqueux d'agents antitumoraux de la famille du taxol, et des cyclodextrines ramifiées utilisables pour cette solubilisation. Ce procédé consiste à combiner cet agent antitumoral avec une cyclodextrine ramifiée de for**(I)**

mule (I) dans laquelle n = 6, 7 ou 8, R^1 - OH ou SR^2 , avec R^2 représentant de préférence le groupe α -maltosyle ou β -maltosyle, l'un au moins des R1 représentant SR2.

BNSDCCID: <WO_____ 9519994A1_I_>

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
ΛU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	· KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	· LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon		-	•	

PROCEDE DE SOLUBILISATION DANS UN MILIEU AQUEUX D'AGENTS ANTITUMORAUX DE LA FAMILLE DU TAXOL, ET CYCLODEXTRINES RAMIFIEES UTILISABLES POUR CETTE SOLUBILISATION

5 L'invention a pour objet un procédé de solubilisation dans un milieu aqueux d'agents antitumoraux de la famille du taxol.

Le taxol, composé diterpénique issu de l'if (Taxus spp), et un certain nombre de ses dérivés dont notamment le Taxotère qui est obtenu par hémisynthèse 10 précurseur partant d'un naturel du appartiennent à l'une des familles les plus prometteuses d'agents antitumoraux, comme il décrit notamment par P. Potier dans Chem. Soc. Rev., 21, 1992, p. 113-119 et par M.C. Bissery et al dans 15 Cancer Research, 51, 1991, p. 4845-4852. Le Taxotère présentement en II d'expérimentation phase clinique en Europe et aux Etats-Unis.

L'un des problèmes que posent ces composés, 20 concerne leur faible solubilité dans l'eau et les fluides biologiques, ce qui limite considérablement leurs possibilités d'administration clinique, notamment par injection parentérale. Α titre d'exemple, le taxol a une solubilité dans inférieure à 0,004 mg/ml, et celle du Taxotère est à 25 peine plus élevée.

Pour résoudre ce problème, Nicolaou et al. ont décrit très récemment dans Nature, 364, 1993, p.464-466, des dérivés du taxol dénommé "protaxols", plus solubles dans l'eau qui seraient susceptibles de libérer le taxol dans des conditions physiologiques.

Une autre approche pour résoudre ce problème, qui fait justement l'objet de la présente invention, a été de trouver des molécules appropriées présentant une solubilité élevée dans un milieu aqueux qui soient

30

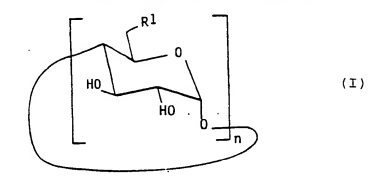
10

15

susceptibles de se combiner avec le taxol et ses dérivés pour les solubiliser dans un milieu aqueux.

La présente invention a précisément pour objet un procédé de solubilisation dans un milieu aqueux d'agents antitumoraux de la famille du taxol, utilisant dans ce but des cyclodextrines ramifiées.

Selon l'invention, le procédé de solubilisation dans un milieu aqueux d'un agent antitumoral appartenant à la famille du taxol et de ses dérivés, consiste à combiner cet agent antitumoral avec une cyclodextrine ramifiée de formule :



dans laquelle n est égal à 6, 7 ou 8 et les R^1 qui peuvent être identiques ou différents, représentent OH ou SR^2 avec R^2 représentant un monosaccharide ou un oligosaccharide tel qu'un groupe de formule de type (II) lorsque le monosaccharide est le D-glucose ou un oligosaccharide du D-glucose lié α -(1 \rightarrow 4) ou de formule (III) lorsque le monosaccharide est le β -D-glucose ou un oligosaccharide du D-glucose lié α -(1 \rightarrow 4):

25

30

35

dans lesquelles p est égal à 0 ou est un nombre entier 20 allant de 1 à 5, à condition qu'au moins l'un des R^1 représente SR^2 ,

pour former avec celle-ci un complexe d'inclusion soluble dans l'eau.

Des dérivés de cyclodextrines de ce type ont été décrits dans EP-A-0 403 366 qui illustre des dérivés de cyclomalto-oligosaccharide synthétisés en vue de diverses applications utilisant ces cyclomaltooligosaccharides pour former des complexes d'inclusion avec des molécules hydrophobes par association apolaire.

D'autres dérivés appartenant à cette même famille de composés revendiqués ont été préparés plus récemment, tels les α -D-mannosyl- et β -D-galactosyl cyclodextrines décrits par C. Lancelon-Pin et H. Driguez dans Tetrahedron Lett., 33(1992)3125-3128. Des β -glycosylamines β -cyclodextrines apparentées ont par

10

ailleurs été décrites dans le même temps par H. Parrot-Lopez, H. Galons, A.W. Coleman, J. Mahuteau et M. Miocque dans Tetrahedron Lett. 33(1992) 209-212 comme agent de solubilisation de médicaments, et se sont trouvées également avoir des propriétés de solubilisation similaires vis-à-vis des diterpènes de la famille du taxol.

Selon l'invention, on a trouvé que parmi les dérivés de cyclomalto-oligosaccharides décrits dans EP-A-O 403 366, les cyclodextrines ramifiées répondant à la formule I précitée permettaient d'améliorer la solubilité dans l'eau ainsi que la biodisponibilité d'agents antitumoraux de nature diterpénique de la famille du taxol, dont en particulier le Taxotère.

15 Selon un premier mode de réalisation de l'invention, la cyclodextrine ramifiée répond à la formule I précitée dans laquelle tous les \mathbb{R}^1 sont identiques et représentent \mathbb{SR}^2 .

Des cyclodextrines ramifiées de ce type 20 peuvent être préparées par réaction des dérivés totalement substitués en position 6 par un atome d'iode des cyclodextrines correspondantes avec le sel de sodium du thiomonosaccharide ou du thiooligosaccharide correspondant au groupe R².

Selon un second mode de réalisation de l'invention, la cyclodextrine ramifiée utilisée répond à la formule I dans laquelle un seul R¹ représente SR², les autres R¹ représentant OH.

Ces cyclodextrines ramifiées peuvent 30 préparées par réaction de la cyclodextrine correspondante substituée sur un seul cycle position 6 par le groupe tolylsulfonyle, avec le sel du thiomonosaccharide dи thiooligosaccharide correspondant au groupe R2.

Dans les deux modes de réalisation de l'invention, les cyclodextrines ramifiées utilisées

10

correspondent de préférence à la formule I avec n=7, c'est-à-dire à la β -cyclodextrine. En effet, on a observé que les meilleurs résultats, en ce qui concerne l'augmentation de solubilité du taxol et de ses dérivés, étaient plus importants dans le cas de la β -cyclodextrine que dans le cas de l' α - et de la γ -cyclodextrine.

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, dans la cyclodextrine ramifiée utilisée répondant à la formule I, les groupes R^2 sont de préférence des groupes α -maltosyle ou β -maltosyle répondant respectivement aux formules

25 **ou**

15

25

30

35

Selon l'invention, l'agent antitumoral utilisé, est un composé appartenant à la famille du taxol et de ses dérivés.

A titre d'exemple de tels agents, on peut citer le taxol et le Taxotère répondant à la formule :

où R^3 représente -COOC(CH₃)₃ et R^4 représente H dans le cas du Taxotère, et R^3 représente -COC₆H₅ et R^4 représente -COCH₃ dans le cas du taxol.

Bien entendu, on peut utiliser dans l'invention, des dérivés du taxol et du Taxotère ayant la même formule de base mais des substituants différents.

L'invention concerne également les complexes d'inclusion d'une cyclodextrine ramifiée répondant à la formule (I) précitée avec un agent antitumoral de la famille du taxol et de ses dérivés

Dans ces complexes d'inclusion, on préfère également que la cyclodextrine de formule (I) soit dérivée de la β -cyclodextrine et que R^2 représente le groupe α -maltosyle ou β -maltosyle.

Ces complexes d'inclusion peuvent être préparés de façon classique, par exemple par addition en ajoutant à une solution de la cyclodextrine ramifiée de formule (I) utilisée, d'une solution concentrée de l'agent antitumoral de la famille du taxol dans un solvant organique miscible à l'eau, par exemple l'acétone, suivie d'une agitation de la solution homogène obtenue en la soumettant à un barbotage de gaz inerte tel que l'azote pour éliminer

WO 95/19994 PCT/FR95/00075

7

la plus grande partie du solvant organique. Après élimination du solvant organique, on peut congeler la solution aqueuse, puis la lyophiliser pour isoler le complexe d'inclusion ainsi formé.

5 Pour éviter l'utilisation d'un solvant organique, on peut aussi préparer le complexe d'inclusion en dispersant l'agent antitumoral inclure dans une solution aqueuse de la cyclodextrine ramifiée utilisée et agiter la suspension obtenue 10 jusqu'à l'obtention d'une solution claire. On peut isoler comme précédemment le complexe d'inclusion ainsi formé par congélation lyophilisation.

Le complexe d'inclusion obtenu peut être 15 utilisé dans une composition pharmaceutique comprenant ce complexe d'inclusion, avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable, en vue de l'administration de l'agent antitumoral.

Ces compositions pharmaceutiques qui peuvent 20 être administrées par voie orale ou parentérale sont par exemple des solutions, des poudres, des suspensions, etc. en particulier des solutions injectables.

D'autres caractéristiques et avantages de 25 l'invention apparaîtront mieux à la lecture des exemples suivants donnés bien entendu à titre illustratif et non limitatif, en référence aux dessins annexés.

Les figures 1 et 2 annexées représentent les spectres de résonance magnétique nucléaire du proton à haute fréquence, de la cyclodextrine ramifiée de l'exemple 3 (figure 2) et du complexe d'inclusion de cette cyclodextrine avec le Taxotère (figure 1).

Exemple 1: Préparation de l'heptakis-(6-S-α

-maltosyl-6-thio) cyclomaltoheptaose (composé n° 1)

WO 95/19994 PCT/FR95/00075

.8

Ce composé répond à la formule (I) dans laquelle n=7 et tous les R^1 représentent SR^2 avec R^2 représentant le groupe de formule (IV). Il est préparé par réaction de

- 5 l'heptakis-(6-désoxy-6-iodo)cyclomaltoheptaose avec le sel de sodium du 1-thio- α -maltose.
 - 1. <u>Préparation</u> de <u>l'heptakis-(6-désoxy-6iodo)</u> cyclomaltoheptaose

L'heptakis-(6-désoxy-6-iodo)cyclomaltoheptaose 10 est préparé par le procédé décrit par A. Gadelle et J. Defaye dans Angew Chem. Int. Ed. Engl., 30, 1991, p. 78-80.

2. Préparation du sel de sodium du 1-thio- α -maltose.

Ce sel est préparé en effectuant les étapes 15 suivantes :

a) <u>Préparation</u> du 2,3,6,2',3', 4',6'-hepta-O-acétyl-2-hydroxymaltal

A une solution de bromure de 2,3,6,2',3',4',6'-hepta-O-acétyl- α -maltose (D.H.

- Brauns, J. Am. Chem. Soc., 51, 1929, 1820-1831; 9 g, 12,8 mmol) dans du diméthylformamide (33 ml), on ajoute goutte à goutte le 1,8-diazabicyclo [5,4,0] undéc-7-ène(1,5-5)(1,95 ml, 13,11 mmol). Le mélange réactionnel est maintenu pendant 20 h à température ambiante puis versé dans un mélange d'eau et de glace.
- Le précipité obtenu (6,04 g, rendement de 76 %) est récupéré par filtration, séché dans un dessicateur et recristallisé dans un mélange éthanol-eau.

Les caractéristiques de ce produit sont les 30 suivantes :

F : 122-123°C

 $[\alpha]_D$: + 68° (c 1,3, chloroforme)

- b) <u>Préparation</u> du 2,3,6,2',3', 4',6'-hepta-O-acétyl-1-S-acétyl-1-thio-α-maltose
- A une solution de 2 g (2, 34 mmol) de l'hepta-O-acétyl-2-hydroxymaltal obtenu précédemment,

10

dans 50 ml d'acétone, on ajoute 12 ml (168 mmol) d'acide thioacétique et goutte à goutte, l'hydroperoxyde de cumène. La solution est agitée pendant 40 h sous atmosphère d'azote, à température ambiante, puis concentrée à 20°C. Le résidu solide est purifié par chromatographie sur colonne de gel silice (acétate d'éthyle-hexane 1:1, v/v). On obtient 1,09 q 49 왕) (rendement d'une poudre blanche, présentant un pouvoir rotatoire [α]D de +139° (c 0,46, chloroforme).

c)) Préparation du sel de sodium du l-thio- α -maltose

A une solution de g (3,03 mmol) de 2,1 l'hepta-O-acétyl-1-thioacétyl- α -maltose précédemment, dans 11 ml de chloroforme à -15°C, on 15 ajoute du méthanolate de sodium (0,65 mol/l, 19 ml, 12,35 mmol) avec agitation et on maintient la réaction à -15°C pendant 15 min. Le thiolate qui précipite est séparé par filtration, lavé au chloroforme et séché 20 dans un dessicateur. Il est utilisé sans purification ni caractérisation.

3. Préparation du composé n° 1

Α une solution de l'heptakis-(6-désoxy-6-iodo)cyclomaltoheptaose obtenu 25 l'étape 1) (0,5q,0,26 mmol) 1,3-diméthyl-2-oxohexahydropyrimidine (30 ml),ajoute le sel de sodium du 1-thio- α -maltose (1,05 g, 2,76 mmol) obtenu en 2. Le mélange réactionnel est chauffé à 70°C sous atmosphère d'azote pendant 18 heures, puis refroidi et additionné d'acétone. Le 30 précipité obtenu est séparé par filtration, lavé par l'acétone et séché sous vide. Il est ensuite dissous dans l'eau et purifié par ultrafiltation tangentielle (appareil Millipore, Minitan-S muni d'une membrane 35 d'acétate de cellulose PCAC 1K). Le séchage de la solution par lyophilisation de la solution aqueuse

WO 95/19994 PCT/FR95/00075

10

résultante donne 0,89 g du composé $n^{\circ}1$ (rendement 96 %).

Ce composé présente les caractéristiques suivantes :

 $- [\alpha]_D : + 164^{\circ} (c 1, 1, H_2O) ;$

- spectre de masse (FAB+) : m/z 3539,3(65,[M+Na]+), 3180,2 (72, [M-Cl2H2lOl0S+Na]+, 2823 (82,[M-2(Cl2H2lOl0S)+Na]+.

Exemple 2: Préparation de l'heptakis-(6-S-β
-maltosyl-6-thio)-cyclomaltoheptaose (composé n° 2)

Ce composé répond à la formule (I) dans laquelle n est égal à 7 et tous les \mathbb{R}^1 représentent \mathbb{R}^2 avec \mathbb{R}^2 étant le groupe de formule (V).

On suit le mode opératoire de l'Exemple 1 pour préparer ce composé en partant d'heptakis(6-désoxy-6-iodo)-cyclomaltoheptaose (0,5 g, 0,26 mmol) et du sel de sodium du 1-thio-β-maltose (0,61 g, 2,76 mmol) préparé comme il est décrit par M. Mori et al.dans Chem. Pharm. Bull., 22, 1974, 1331-1338.

On obtient ainsi 0,67 g (rendement de 75 %) du composé n° 2. Ce composé présente les caractéristiques suivantes :

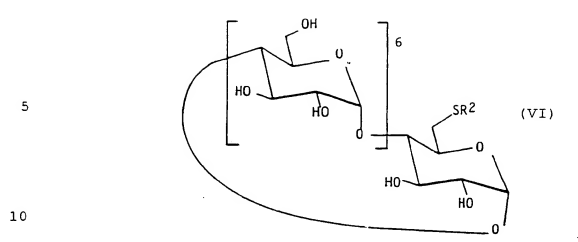
- $[\alpha]_D : + 76^{\circ} (c 0, 97, eau) ;$
- 25 spectre de masse (FAB⁺) : m/z 3554,6(29,5,[M+K]⁺), 3197,3 (47,5 [M-C₁₂H₂₁O₁₀S+Na]⁺).

Exemple 3: Préparation du $6\frac{1}{-s}$ -maltosyl- $6-\frac{1}{-}$ -thiocyclomaltoheptaose (composé n° 3)

Ce composé répond à la formule

30

5



avec \mathbb{R}^2 étant le groupe de formule (IV).

A une solution de 0,62 g (0,48 mmol) 61-O-p-tolylsulfonyl-cyclomaltoheptaose préparé comme il est décrit par J. Defaye, A. Gadelle, A. Guiller, R. Darcy et T. O'Sullivan, dans Carbohydr. Res., 192, 1989, 251-258 , p. dans 3 ml 1,3-diméthyl-2-oxohexahydropyrimidine, on ajoute 0,27 g (0,72 mmol) du sel de sodium du $1-thio-\alpha$ -maltose. La solution est chauffée à 50°C pendant 18 heures sous atmosphère d'azote, puis refroidie et additionnée d'acétone. Le précipité obtenu est séparé par filtration, lavé à l'acétone et séché sous vide. Il est ensuite redissous dans l'eau et la solution est débarrassée des sels minéraux par passage sur une colonne de résine mixte MB-6113. Le séchage par lyophilisation de la solution aqueuse donne un solide (0,65 g) qui montre en CLHP (colonne Nucléosil C-18, 5μ ; éluant MeOH--eau 3/22) un composant majoritaire; Ce composant est obtenu en CLHP préparative utilisant les mêmes conditions de passage, sous forme d'une poudre blanche (0,46 g, rendement de 65 %).

Il présente les caractéristiques suivantes :

- F : 283°C(déc.),

 $- [\alpha]_D : + 170^\circ (c 1, eau);$

15

20

25

- spectre de masse (FAB+) : m/z 1497(100 , [M+Na]+), 1139(27, [M-C12H21O10S+Na]+).

Exemple 4: Préparation du $6\frac{1}{-S-\beta}$ -maltosyl- $6\frac{1}{-}$ -thiocyclomaltoheptaose (composé n° 4)

5 Ce composé répond à la formule (VI) avec \mathbb{R}^2 étant le groupe de formule (V).

On suit le mode opératoire de l'Exemple 3 pour préparer ce composé en partant de 1,86 g (1,44 mmol) de 6^{1} -O-p-tolylsulfonyl-cyclomaltoheptaose et de 0,82 g (1,5 mmol) du sel de sodium du 1-thio- β -maltose, dans 9 ml de la 1,3-diméthyl-2-oxohexahydropyrimidine. Après 18 heures de chauffage à 60°C, le mélange réactionnel est traité comme dans l'Exemple 3. La purification par CLHP préparative du produit de la réaction conduit à 1,32 g (rendement de 62 %) d'un solide blanc qui présente les caractéristiques suivantes :

- F: 285°C
- $[\alpha]_D : + 84^{\circ} (c 1, eau)$

20 Exemple 5: Encapsulation du Taxotère dans le $6\frac{1}{2}$ -S- α -maltosyl- $6\frac{1}{2}$ -thiocyclomaltoheptaose (composé n° 3).

On part d'une solution concentrée de Taxotère dans un solvant miscible à l'eau, constitué par de l'acétone, et on ajoute la quantité de solution 25 concentrée correspondant à 0,75 µmol de Taxotère à 500 µl d'une solution à 10 mmol/l du composé n° 3 dans de l'eau stérile, à la température ambiante. On soumet la solution homogène ainsi obtenue à une agitation, tout en introduisant par barbotage un lent courant 30 d'azote destiné à éliminer la plus grande partie de l'acétone. Après 2 heures, on congèle la solution aqueuse et on la lyophilise. On obtient ainsi un solide de composition parfaitement définie correspond à l'inclusion du Taxotère dans le composé n° 3. 35

10

10

Le spectre de résonance magnétique nucléaire (RMN) du proton de ce produit à une concentration de 10~mmol/l (1,8 mmmol/l de Taxotère) dans D_2O , à 298K et 500~MHz, est représenté sur la figure 1. Sur la figure 2, on a représenté à titre comparatif le spectre RMN du composé n° 3 en l'absence de Taxotère dans les mêmes conditions.

En comparant ces deux figures, on remarque une modification du spectre du composé n° 3 au niveau du signal des H-3, qui confirme l'encapsulation du Taxotère dans ce composé.

Exemple 6 : Encapsulation du Taxotère dans le composé n° 3.

Dans cet exemple, on part du Taxotère à l'état pur et on disperse 6 mg (7,5 µmol) de ce produit dans 5 ml d'une solution contenant 10 mmol/l du composé n°3 dans l'eau stérile, puis on agite la suspension obtenue à la température ambiante jusqu'à l'obtention d'une solution claire qui indique l'encapsulation du Taxotère dans la molécule de cyclodextrine.

La lyophilisation de cette solution fournit, comme précédemment, un solide de composition parfaitement définie, présentant la même structure que celui obtenu dans l'Exemple 5.

Dans les deux cas, la solubilité dans l'eau du Taxotère peut être amenée à 8 mmol/l (6,5 g/l) dans une solution aqueuse à 48 mmol/l du composé n° 3. On obtient ainsi une augmentation importante de la solubilité du Taxotère, celle-ci étant de l'ordre de 0,004 g/l en l'absence de cyclodextrine.

Exemple 7 : Encapsulation du Taxotère dans le composé $n^{\circ} 4$.

On suit le même mode opératoire que dans l'exemple 5 pour encapsuler le Taxotère dans le 35 composé n° 4.

WO 95/19994 PCT/FR95/00075

14

On obtient également un produit solide de composition parfaitement définie que l'on peut dissoudre dans l'eau. Toutefois, ce produit présente une solubilité dans l'eau légèrement inférieure à celle du complexe d'inclusion obtenu avec le composé n° 3 dans lequel le substituant R^2 présente l'anomérie α .

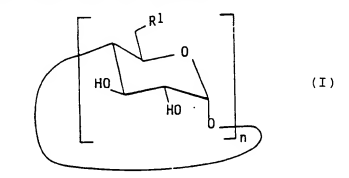
Bien que les exemples se rapportent au Taxotère, il va de soi que l'invention s'applique de la même façon au taxol et à d'autres dérivés du taxol.

En effet, on observe avec le taxol et d'autres dérivés des résultats analogues.

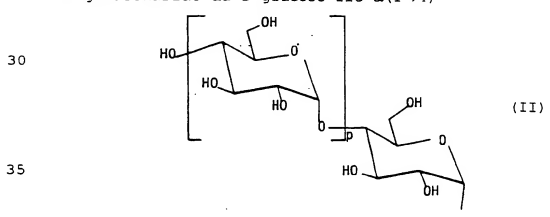
10

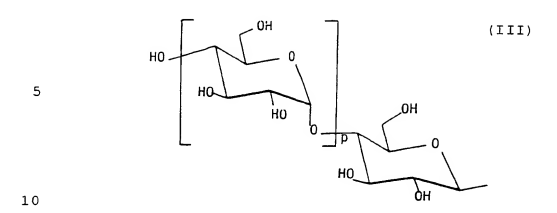
REVENDICATIONS

1. Procédé de solubilisation dans un milieu aqueux d'un agent antitumoral appartenant à la famille du taxol et de ses dérivés, caractérisé en ce qu'il consiste à combiner cet agent antitumoral avec une cyclodextrine ramifiée de formule :



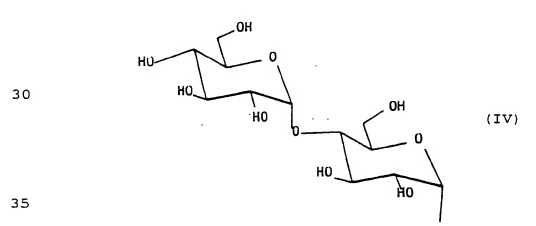
- dans laquelle n est égal à 6, 7 ou 8 et les R^1 qui peuvent être identiques ou différents, représentent OH ou SR^2 avec R^2 représentant un monosaccharide ou un oligosaccharide, à condition qu'au moins l'un des R^1 représente SR^2 ,
- 20 pour former avec celle-ci un complexe d'inclusion soluble dans l'eau.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que R^2 répond à la formule II lorsque le monosaccharide est le D-glucose ou des résidus D-glucose liés α -(1 \rightarrow 4) ou à la formule III lorsque le monosaccharide est le β -D-glucose ou un oligosaccharide du D-glucose lié α (1 \rightarrow 4)





dans lesquelles p est égal à 0 ou est un nombre entier allant de 1 à 5 $\,$

- 3. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que tous les \mathbb{R}^1 sont identiques et représentent \mathbb{SR}^2 .
 - 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications l et 2, caractérisé en ce qu'un seul \mathbb{R}^1 représente \mathbb{SR}^2 , les autres \mathbb{R}^1 représentant OH.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que n est égal à 7.
- 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications l à 5, caractérisé en ce que R² représente un groupe de formule :



20

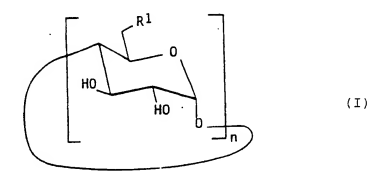
7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que l'agent antitumoral est le Taxotère de formule :

25

30

dans laquelle \mathbb{R}^3 représente -COOC(CH3)3 et \mathbb{R}^4 35 représente H.

8. Complexe d'inclusion d'une cyclodextrine ramifiée de formule



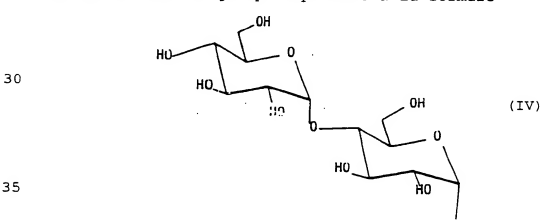
10

20

5

dans laquelle n et \mathbb{R}^1 ont les significations données dans la revendication 1 ou 2, avec un agent antitumoral de la famille du taxol et de ses dérivés.

- 9. Complexe d'inclusion selon la revendication 8, caractérisé en ce que tous les \mathbb{R}^1 sont identiques et représentent $\mathbb{S}\mathbb{R}^2$.
 - 10. Complexe d'inclusion selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'un seul \mathbb{R}^1 représente \mathbb{SR}^2 , les autres \mathbb{R}^1 représentent OH.
 - 11. Complexe d'inclusion selon l'une quelconque des revendications 8 à 10, caractérisé en ce que n est égal à 7.
- 12. Complexe d'inclusion selon l'une 25 quelconque des revendications 8 à 11, caractérisé en ce que R² est un groupe répondant à la formule



BNSDOCID <WO 9519994A1 1 >

20

13. Complexe d'inclusion selon l'une quelconque des revendications 8 à 12, caractérisé en 25 ce que l'agent antitumoral est le Taxotère de formule

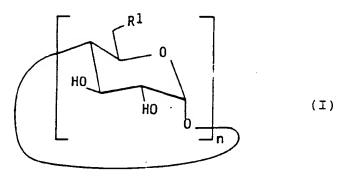
dans laquelle R^3 représente $-\text{COOC-CH}_3)_3$ et R^4 représent H.

14. Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle comprend un complexe d'inclusion d'une cyclodextrine ramifiée selon l'une quelconque des revendications 8 à 13 avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

15. Cyclodextrine ramifiée répondant à la formule :

10

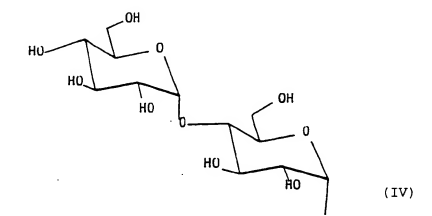
5



15

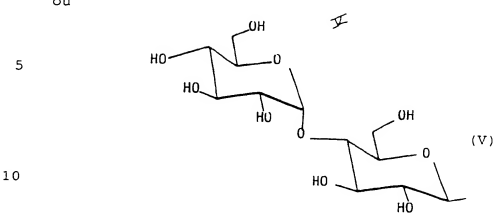
dans laquelle n est égal à 7 et tous les \mathbb{R}^1 20 représentent \mathbb{SR}^2 avec \mathbb{R}^2 représentant un groupe de formule

25



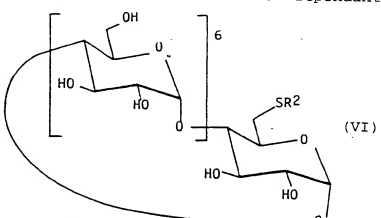
30

ou



16. Cyclodextrine ramifiée répondant la

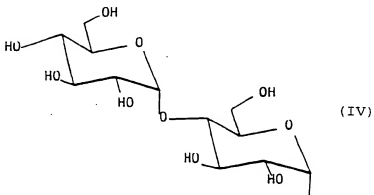
15 formule



dans laquelle R² représente un groupe répondant à la 25 formule

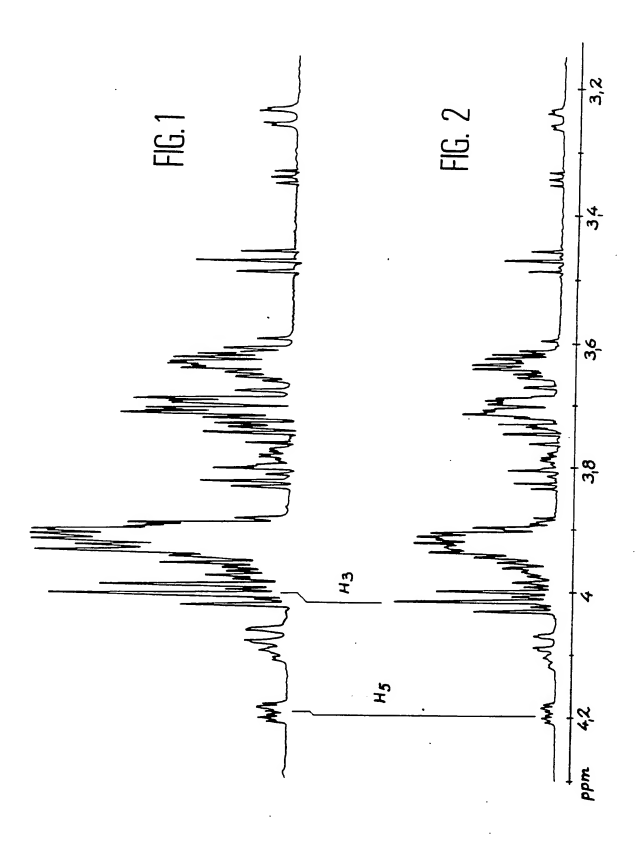
30

20



BNSDOCID <WO

9519994A1 I >



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intel onal Application No PCT/FR 95/00075

A (7 A	FEIFICATION OF SUPERIOR CO.		FC17FK 95700075
ÎPC 6	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER C08B37/16 A61K47/48		
	ng to International Patent Classification (IPC) or to both national o	classification and IPC	
	DS SEARCHED		
Minimum	n documentation searched (classification system followed by class	ification symbols)	
IPC 6			
	tation searched other than minimum documentation to the extent		
Electronic	c data base consulted during the international search (name of data	a base and, where practical, sear	ch terms used)
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *		t a nal essent macronec	Salara and Alain Ma
	Common of months with minima on a man appropriately or a	ie reievant passages	Relevant to claim No.
A	EP,A,O 403 366 (COMMISSARIAT A ATOMIQUE) 19 December 1990 cited in the application	L'ENERGIE	1-16
ĺ	see page 3, line 10 - line 17		1
	see page 3, line 44 - page 5, 1 see page 5, line 17 - line 20	ine 11	
I I	see page 5, line 1/ - line 20		
l	see page 5, line 28 - line 30 see page 6, line 29 - line 33		
	see page 6, line 29 - line 33 see page 12, line 16 - line 18		
	see page 12, line 16 - line 18 see page 13, line 33 - line 38		
	see page 13, line 42 - line 45		
A	EP,A,O 519 428 (TAKEDA CHEMICAL 23 December 1992	INDUSTRIE)	1-16
	see page 6, line 15 - line 38		
	see page 7, line 15 - line 18		
	1	-/	
	ı	•	1
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family membe	ers are listed in annex.
	regories of cited documents :	T later document published	after the international filing date
'A' docume	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	cited to understand the p	in conflict with the application but principle or theory underlying the
"E" earlier d	document but published on or after the international	invention	
"L" docume	rate which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered nov	elevance; the claimed invention wel or cannot be considered to when the document is taken alone
citation	is cited to establish the publication date of another of or other special reason (as specified)	"Y" document of particular re	elevance: the claimed invention
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined wi	involve an inventive step when the ith one or more other such docu-
"P" documer	nt published prior to the international filing date but	ments, such combination in the art.	being obvious to a person skilled
later tha	an the priority date claimed	*& document member of the	
Date of the F	actual completion of the international search	Date of mailing of the inte	
17	7 May 1995	0 8. 0)695
Name and m	sailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patendaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni. Fax: (+31-70) 340-3016	Mazet, J-F	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. anal Application No
PCT/FR 95/00075

		PCT/FR 95/00075		
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO,A,92 09589 (RHONE-POULENC RORER S.A.) 11 June 1992 see abstract see page 37, line 29 - page 38, line 7	1,7,8,13		
P,A	INTERNATIONAL JOURNAL OF PHARMACEUTICS, vol. 108,no. 1, 1994 NL, pages 69-75, T. CSERHATI ET J. HOLLO 'Interaction of taxol and other anticancer drugs with hydroxypropyl-B-cyclodextrin' see abstract	1,7,8, 13,14		
P,A	EP,A,O 605 753 (ENSUIKO SUGAR REFINING COMPANY LIMITED) 13 July 1994 see abstract see page 2, line 45 - line 47	1,7,8, 13,14		

1

Form PCT/ISA/218 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Jintel shall Application No PCT/FR 95/00075

PCI/FR 95/00		33700073		
Patent document cited in search report	Publication date		t family nber(s)	Publication date
EP-A-0403366	19-12-90	FR-A- DE-D-	2648464 69017091	21-12-90 30-03-95
EP-A-0519428	23-12-92	CA-A- JP-A-	2071623 5178765	22-12-92 20-07-93
WO-A-9209589	11-06-92	FR-A- FR-A- AT-T- AU-B- AU-A- CZ-A- DE-T- DE-T- EP-A- ES-T- FI-A- JP-T- NZ-A- NZ-A-	2669631 2679557 111905 655618 9083891 2096833 9300965 69104223 0558623 0595370 2059207 932331 6504771 240698 247867	29-05-92 29-01-93 15-10-94 05-01-95 25-06-92 24-05-92 16-02-94 27-10-94 26-01-95 08-09-93 04-05-94 01-11-94 21-05-93 02-06-94 26-08-94
EP-A-605753	13-07-94	JP-A- AU-B- CA-A- HU-A-	6157330 645927 2092979 65835	03-06-94 27-01-94 28-05-94 28-07-94

: Internationale No PCT/FR 95/00075 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 CO8B37/16 A61K47/46 C08B37/16 A61K47/48 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 CO8B A61K Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Categorie ' Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications vistes A EP, A, O 403 366 (COMMISSARIAT A L'ENERGIE 1-16 ATOMIQUE) 19 Décembre 1990 cité dans la demande voir page 3, ligne 10 - ligne 17 voir page 3, ligne 44 - page 5, ligne 11 voir page 5, ligne 17 - ligne 20 voir page 5, ligne 28 - ligne 30 voir page 6, ligne 29 - ligne 33 voir page 12, ligne 16 - ligne 18 voir page 13, ligne 33 - ligne 38 voir page 13, ligne 42 - ligne 45 Α EP,A,O 519 428 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIE) 1-16 23 Décembre 1992 voir page 6, ligne 15 - ligne 38 voir page 7, ligne 15 - ligne 18 X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Catégories spéciales de documents cités: document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme paruculièrement pertunent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme nouvelle ou comme impliquant une activité ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considère comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 0 8. 06. 95 17 Mai 1995 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorise Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Mazet, J-F

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den e Internationale No PCT/FR 95/00075

		PUI/FR 9	PCT/FR 95/00075		
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinent	IS	no. des revendications visées		
A	WO,A,92 09589 (RHONE-POULENC RORER S.A.) 11 Juin 1992 voir abrégé voir page 37, ligne 29 - page 38, ligne 7		1,7,8,13		
P,A	INTERNATIONAL JOURNAL OF PHARMACEUTICS, vol. 108,no. 1, 1994 NL, pages 69-75, T. CSERHATI ET J. HOLLO 'Interaction of taxol and other anticancer drugs with hydroxypropyl-B-cyclodextrin' voir abrégé		1,7,8, 13,14		
P,Ã	EP,A,O 605 753 (ENSUIKO SUGAR REFINING COMPANY LIMITED) 13 Juillet 1994 voir abrégé voir page 2, ligne 45 - ligne 47 		1,7,8, 13,14		
	·	e			

1

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième (suille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den: : International e No
PCT/FR 95/00075

				
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A-0403366	19-12-90	FR-A- DE-D-	2648464 69017091	21-12-90 30-03-95
EP-A-0519428	23-12-92	CA-A- JP-A-	2071623 5178765	22-12-92 20-07-93
₩0-A-9209589	11-06-92	FR-A- FR-A- AT-T- AU-B- AU-A- CZ-A- DE-D- DE-T- EP-A- EP-A- ES-T- FI-A- JP-T- NZ-A-	2669631 2679557 111905 655618 9083891 2096833 9300965 69104223 0558623 0595370 2059207 932331 6504771 240698 247867	29-05-92 29-01-93 15-10-94 05-01-95 25-06-92 24-05-92 16-02-94 27-10-94 26-01-95 08-09-93 04-05-94 01-11-94 21-05-93 02-06-94 26-08-94
EP-A-605753	13-07-94	JP-A- AU-B- CA-A- HU-A-	6157330 645927 2092979 65835	03-06-94 27-01-94 28-05-94 28-07-94

Formulaire PCT/ISA/210 (annaxe familles de brevets) (juillet 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)